(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出腦公開番号

特開2002-145623 (P2002-145623A)

(43)公開日 平成14年5月22日(2002.5.22)

(51) Int.CL ⁷		談別記号	F <u>i</u>		7	75}"(参考)
C 0 1 G	53/00		C01G	53/00	A	4G048
# H01M	4/58		H01M	4/58		5H029
	10/40			10/40	Z	5 H 0 5 O

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 8 頁)

(21)出顯番号	特顯2000-33700% P2000-337008)	(71)出廢人	000108030
			セイミケミカル株式会社
(22)出顧日	平成12年11月6日(2000, 11.6)		神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎3丁目2番10号
		(72)発明者	数 原 学
			神奈川県撃ヶ崎市撃ヶ崎三丁目 2 巻10号
			セイミケミカル株式会社内
		(72)発明者	砂厂一夫
			神奈川県繋ヶ崎市券ヶ崎三丁目 2 巻10号
			セイミケミカル株式会社内
		(74)代理人	100083404
			弁理士 大原 搭也
			最終更に続

(54) 【発明の名称】 リチウム含有遷移金属複合酸化物およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 使用可能な電圧範圍が広く、充放電サイクル 耐久性が良好であるとともに、容置が高くかつ安全性の 高いリチウム二次電池用正極活物質を得る。

JP,2002-145623, A	● STANDARD ○ ZOOM-UP ROTATION No Rotation □ REVERSAL RELOAD	
	PREVIOUS PAGE NEXT PAGE DETAIL	

(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式LiNix Minil x l 。 M,O 2 (ただし、0.30≦x≦0.65.0≦y≦0.2 Oである。MはFe, Co. Cr, Al, Tr. Ga, !a.Snのいずれかから選択される金属元素。)で表 され、ニッケル、マンガンおよび金属元素Mからなる元 素の平均価数が2、700~2、970であることを特 徽とするリチウム二次電池正極活物質用のリチウム含有 遷移金属復合酸化物。

1

【諄求項2】 R-3m菱面体構造でありかつ」比表面 16 高い電圧域で良好な可逆性を示す。 績が2m² /g以下であることを特徴とする請求項1に 記載のリチウム含有遷移金属複合酸化物。

【請求項3】 a輔の格子定数が2.895~2.92 5Åであり、c軸の格子定数が14.28~14.38 Aであることを特徴とする請求項1または2に記載のリ チウム含有遷移金属複合酸化物。

【請求項4】 発熱開始温度が255℃以上であること を特徴とする請求項1ないし3のいずれか1項に記載の リチウム含有遷移金属複合酸化物。

であることを特徴とする請求項1ないし4のいずれか1 項に記載のリチウム含有遷移金属複合酸化物。

【請求項6】 請求項1ないし5のいずれか1項に記載 のリチウム含有遷移金属複合酸化物を製造する方法であ って、ニッケルーマンガント金属元素M共槐複合化合物 とリチウム化合物とを複合し、この舞合物を不活性雰囲 気中で500~1000℃で焼成することを特徴とする リチウム含有遷移金属複合酸化物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[00001]

【発明の属する技術分野】本発明は、リチウム工次電池 の正極活物質として用いられる改良されたリチウム含有 遷移金属復合酸化物に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、機器のポータブル化、コードレス 化が進むにつれ、小型、軽量でかつ高エネルギー密度を 有する非水電解液二次電池に対する期待が高まってい る。非水電解液工次電池用の活物質には、LiCo O₂ . L : N i O₂ , L i M n ₂ O₄ . L : M n O₂ & どのリチウムと遷移金属の複合酸化物が知られている。 【0003】その中で特に最近では、安全性が高くかつ 安価な材料として、リチウムとマンガンの複合酸化物の 研究が盛んに行なわれており、これらを正極活物質に用 いて、リチウムを吸蔵、放出することができる炭素材料 等の負極活物質とを組み合わせることによる、高電圧、 高エネルギー密度の非水電解液二次電池の開発が進めら れている。

【①①①4】一般に、非水電解液工次電池に用いられる 正極活物質は、主活物質であるリチウムにコバルト、ニ 復合酸化物からなる。その用いられる遷移金属の種類に よって、電気容量、可逆性、作動電圧、安全性などの電 極特性が異なる。

【0005】例えば、LiCoO2、LiNio、s C oo. 2 O2 のようにコバルトやニッケルを固溶させた R-3m菱面体岩塩層状複合酸化物を正極活物質に用い た非水電解液工次電池は、それぞれ140~160mA h/gおよび180~200mAh/gと比較的高い容 置密度を達成できるとともに2.7~4.3Vといった

[00006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、電池を 加温した際に、充電時の正極活物質と電解液溶媒との反 応により電池が発熱し易い問題や、原縛となるコバルト やニッケルが高価であるので活物質のコストが高くなる 間題がある。

【0007】特開平10-027611号公銀には、L !Nio s C oo 2 O2 の特性を改良すべく、例え ばしiNto、1gCo。2gMn。 ogO2の提 【請求項5】 紛体プレス密度が2、9g/cm³ 以上 20 案がなされている。また、特別平10-81521号公 級には、特定の髄度分布を有するリチウム電池用ニッケ ルーマンガン2元系水酸化物原料の製造方法について提 案がなされているが、いずれのものにおいても、宛放電 容量とサイクル耐久性と安全性の3者を同時に満足する 正極活物質は得られていない。

> 【0008】また、斜方晶Pmmm系あるいは単斜晶C 2/m系のLiMnO₂, LiMn₀, as Cr o.osOzあるいはLiMno sA!o rOzを 用いた電池は、安全性が高く、初期容量が高く発現する。 36 例はあるものの、充放電サイクルにともなう結晶構造の 変化が起こりやすく、サイクル耐久性が不充分となる間 題がある。

> 【0009】さらに、特開平5-283076号、特開 平8-171910号、特開2000-294240号 および特関2000-223157号の各公銀にはしょ Ni, Mn: - , O2 の提案がなされ、また、特開平1 1-25957号公報にはL:Co。Mn。M。N: :- (s+c+a) O2の健薬がなされているが、いず れも重置あたり容置、体積あたり容量、充放電サイクル 40 耐久性および安全性のいずれも満足するものは得られて いない。

【0010】本発明は、このような課題を解決するため になされたもので、その目的は、容量が高く、宛放電が イクル耐久性に優れた高安全性の非水電解液工次電池用 正極材料を提供することにある。

[0011]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するた め、本発明は、一般式LiNi、Mini - 、 - 。M,O ₂ (ただし、0、30≦x≦0、65、0≦y≦0、2 ッケル、マンガンをはじめとする遷移金属を閻溶させた「50」0である。MはFe,Co.Cr,Al,Ti、Ga,

JP,2002-145623, A	● STANDARD ○ ZOOM-UP ROTATION No Rotation □ REVERSAL RELOAD
	PREVIOUS PAGE NEXT PAGE DETAIL

3

!n、Snのいずれかから選択される金属元素。)で表 され、ニッケル、マンガンおよび金属元素Mからなる元 素の平均価数が2、700~2、970であることを特 徽とするリチウム二次電池正極活物質用のリチウム含有 遷移金属複合酸化物(以下、「本発明の複合酸化物」と も言う。)を鍉供する。

【0012】上記平均価数が2、970より大きいと、 電池を充電したときに正極から活性酸素が放出されやす くなる結果、電解液の酸化反応が進みやすく、電池の安 全性が低下するので好ましくない。

【0013】また、上記平均価数が2.970より大き いと、リチウム化反応時に結晶成長が遅く、かつ、結晶 の凝集による二次粒子の成長が遅くなる結果、活物質を プレス成型したときに緻密に充填できなくなるため、体 糟あたりの容量が低下したり、活物質粉末の比表面積が、 高くなり、マンガンの電解液への溶解が起こりやすくな るので好ましくない。

【0014】他方において、上記平均価数が2、700 より小さいと、重置あたりの容置が低下するので好まし ~2.950である。

【0015】また、本発明の複合酸化物の此表面積は、 $2 \, \mathrm{m}^2 \, / \mathrm{g}$ 以下であることが好ましい。此表面積が $2 \, \mathrm{m}$ ² /gを超えると、電池の高温使用時に正極中のマンガ ンが電解液に溶解しやすくなり、特に負極に炭素材料を 用いるロッキングチェアー型のいわゆるリチウムイオン 電池においては、電池容量が経時的に低下するので好ま しくない。比表面績は1m² /g以下が特に好ましい。 【0016】本発明の複合酸化物は、特に充放電サイク ル耐久性の面から、R-3m菱面体構造を有する活物質 30 しくは0.05~0.16である。 であることが好ましい。さらに本発明において、R-3 血菱面体構造におけるa軸の格子定数が2.895~. 2. 925Aであり、c軸の格子定数が14. 28~1 4. 38 Aであることが好ましい。格子定数が、この範 圏を発れると電池の安全性等が低下するので好ましくな

【①①17】また、本発明の復合酸化物は、発熱開始温 度が255℃以上であり、この点も本発明の特徴の一つ。 に挙げられる。本発明において、発熱開始温度とは、リ 極を溶媒で洗浄し、エチレンカーボネートとともに昇温。 した際に、電解液との反応が開始される温度を意味す る。

【0018】本発明によると、上記のように発熱開始温 度が特段に高く安全性の高い正極活物質が提供される。 すなわち、従来のL!Co○₂の発熱開始温度は155 ℃前後で、LiN!。 p Coo 2 O2 の場合にして も発熱開始温度は175°C前後であり、また、LiMn 2○、の発熱開始温度は235℃前後であるのに対し、 それらに比べて、本発明の複合酸化物は、発熱開始温度 50 レー金属元素M共沈復合水酸化物を新出させて得られる

が255℃以上と著しく高いため、電池の安全性が高め ちれる。

【0019】本発明の複合酸化物の紛体プレス密度は、 9g/cm³以上であることが好ましく、これによ れば、活物質紛末にバインダと溶剤とを混合してスラリ 一となして集電体アルミ籍に塗工・乾燥・ブレスした殴 に体積当たりの容置を高くすることができる。特に好ま しい粉体プレス密度は3. lg/cm³以上である。 【0020】本発明における粉体プレス密度とは、粉末 16 をしも/ c m² の圧力で油圧プレスしたときの成型体の

体積と重置から求めた見かけ密度を意味する。本発明に よる正極活物質は、従来のマンガンスピネルLiMn。 O。や、サチウム層状マンガン化合物、例えばLiMin O₂ の粉体プレス密度が高々約2. 6g/cm³ である のに比べて、紛体プレス密度が数段と高いため、電池の 体積あたりの容量密度をこれまでのリチウムーマンガン 酸化物正極活物質よりも著しく高くできる特徴も有す

【0021】上記一般式しi N : " M n : - " - " M, くない。本発明で、特に好ましい平均価数は2.850-20- \mathbf{O}_2 において、 \mathbf{x} が0.30未満であると、安定な $\mathbf{R} =$ 3m菱面体構造をとりにくくなるので好ましくない。ま た、xがり、65を超えると、安全性が低下するので好 ましくない。xの特に好ましい範圍は0.40~0.5 5である。

> 【0022】金属元素Mは、Fe, Co, Cr. Al, Ti、Ga、ln、Snのいずれかの金属元素原子であ るのが充放電サイクル耐久性、安全性、容置等の向上が、 図れるので好ましい。M原子の添加量yは $0 \le y \le 0$. 20であり、好ましくは0.01~0.18、特に好ま

> 【0023】また、本発明は、上記したリチウム二次電 池正極活物質用リチウム含有遷移金燻複合酸化物を製造 するにあたって、エッケルーマンガンー金属元素M共捷 復合化合物とリチウム化合物とを複合し、この混合物を「 不活性雰囲気中で500~1000℃で焼成することを 特徴としている。反応に使用するリチウム化合物として は、水酸化リチウム、炭酸リチウム、酸化リチウムが好 ましく例示される。

【0024】ニッケルーマンガン=金属元素M共沈複合 チウムを対極として、50℃で4、3 Vにて充電した正 40 化合物としては、ニッケルーマンガンー金属元素所塩水 | 溶液とアルカリ金属水酸化合物とアンモニウムイオン供 給体とをそれぞれ連続的または間欠的に反応系に供給 し、その反応系の温度を30~70℃の範囲内の一定温 度とし、かつ、p貝を10~13の範囲内の一定値に保 绮した状態で反応を進行させ、一般式Ni。Min. ; - , - , M。(OH)。(ただし、O.30≦x≦ 0. 65, 0≦y≦0. 20, 2≦p≦4である。Mit Fe. Co. Cr. Al. Tr. Ga. In. Snow ずれかから選択される。) で表されるニッケルーマンガ

JP,2002-145623, A	● STANDARD ○ ZOOM-UP ROTATION No Rotation □ REVERSAL	
	PREVIOUS PAGE NEXT PAGE DETAIL	

(4)

はぼ球状の粒子形状を有するニッケル・マンガン・金属元素M共花復合水酸化物。もしくは上記ニッケル・マンガン・金属元素M共花復合水酸化物に酸化剤を作用させて得られるニッケル・マンガン・金属元素M共花復合水酸化物もしくは上記ニッケル・マンガン・金属元素M共沈復合水酸化物もしくは上記ニッケル・マンガン・金属元素M共沈復合なよりな水酸化物を焼成して得られるニッケル・マンガン・金属元素M共沈復合酸化物のいずれかであることが特に好ましい。

5

[0025]

【発明の実施の形態】本発明の複合酸化物は、例えばニッケルーマンガンー金属元素M共花複合水酸化物。ニッケルーマンガンー金属元素M共花複合オキシ水酸化物あるいはニッケルーマンガンー金属元素M共花複合酸化物から選ばれるニッケルーマンガンー金属元素M共花化合物粉末と、リチウム化合物粉末(好ましくは、水酸化リチウム、炭酸リチウム、酸化リチウム)との複合物を不活性ガス雰囲気下で固相法500~1000℃にて5~4.0時間焼成することにより得られる。

【0027】本発明の復合酸化物の粉末に、アセチレンブラック、黒鉛、ケッチエンブラック等のカーボン系導管材と結合材とを複合することにより、正極台削が形成される。結合材には、ボリフッ化ビニリデン、ボリテトラフルオロエチレン、ボリアミド、カルボキシメチルセルロース、アクリル制脂等が用いられる。本発明の複合酸化物の粉末と導電材と結合材ならびに結合材の溶媒または分散媒からなるスラリーをアルミニウム箔等の正極集電体に塗工・乾燥およびプレス圧延せしめて正徳活物質層を正極集電体上に形成する。

【①①28】本発明の複合酸化物を正極活物質として用 46 【①①34】 いたリチウム電池において、電解質溶液の溶媒としては 【実施例】次 炭酸エステルが好ましい。炭酸エステルは環状、鎖状い 比較例1~3 がれも使用できる。環状炭酸エステルとしてはプロピレ ンカーボネート、エチレンカーボネート等が例示され 【①①35】 る。鎖状炭酸エステルとしてはジメチルカーボネート、メ と含有する金 ジエチルカーボネート、エチルメチルカーボネート、メ ソーダ水溶液 チルプロピルカーボネート、メチルイソプロピルカーボ に連続的に供 ネート等が例示される。 後、スラリー

【0029】上記炭酸エステルを単独でも2種以上を複 μmのニッケル-マンガン共流水酸化物粉体を得た。こ 合して使用してもよい。また、他の溶媒と複合して使用 50 のニッケル-マンガン共流水酸化物粉体を550℃で大

してもよい。また、負極活物質の材料によっては、鎖状 炭酸エステルと環状炭酸エステルを併用すると、放電特 性、サイクル耐久性、充放電効率が改良できる場合があ る。また、これらの有機溶媒にフッ化ビニリデンーへキ ザフルオロプロビレン共重合体(例えばアトケム社製力 イナー)、フッ化ビニリデンーバーフルオロプロビルビ ニルエーテル共重合体を添加し、下記の溶質を加えるこ とによりゲルボリマー電解質としても良い。

【0030】溶質としては、CIO。一、CF。SO。
10 一、BF』一、PF。一、AsF。一、SbF。一、CF。CO2 一、CF。SO2)2N一等をアニオンとするリチウム塩のいずれか1種以上を使用することが好ましい。上記の電解質溶液またはポリマー電解質は、リチウム塩からなる電解質を上記溶媒または溶媒含有ポリマーに0.2~2.0mo1/Lの濃度で添加するのが好ましい。この範囲を透脱すると、イオン伝導度が低下し、電解質の電気伝導度が低下する。より好ましくはの、5~1.5mo1/Lが選定される。セパレータには多孔質ポリエチレン、多孔質ポリプロピレンフィルムで使用される。

【0031】 負極活物質には、リチウムイオンを吸蔵、 放出可能な材料が用いられる。負極活物質を形成する材料は特に限定されないが、例えばリチウム金属、リチウム合金、炭素材料、周期表14、15族の金属を主体とした酸化物、炭素化合物、炭化ケイ素化合物、酸化ケイ素化合物、硫化チタン、炭化赤ウ素化合物等が挙げられる。

【0032】炭素材料としては、様々な熱分解条件で有 織物を熱分解したものや人造黒鉛、天然黒鉛、土壌黒 30 鉛、膨張黒鉛、鱗片状黒鉛等を使用できる。また、酸化 物としては、酸化スズを主体とする化合物が使用でき る。質極集電体としては、銅箔、ニッケル箔等が用いら れる。

【 0 0 3 3 】正極及び負極は、活物質を有機溶媒と浪線 してスラリーとし、該スラリーを金属落集電体に塗布、 乾燥、プレスして得ることが好ましい。本発明の複合酸 化物を用いるリチウム電池の形状には特に制約はない。 シート状(いわゆるフィルム状)、新り畳み状、巻回型 有底円筒形、ボタン形等が用途に応じて選択される。

【実施例】次に、本発明の具体的な実施例1~9および 比較例1~3について護明するが、本発明はこれらの実 施例に限定されない。

【0035】《実施例1》 藏酸ニッケルと硫酸マンガン を含有する金属鞣酸塩水溶液、アンモニア水溶液、苛性 ソーダ水溶液を反応槽内のp目が11、35になるよう に連続的に供給した。温度は50℃に保持した。反応 後、スラリーを濾過・水洗・乾燥して球状で平均粒径8 μmのニッケルーマンガン共沈水酸化物粉体を得た。こ のニッケルーマンガン共沈水酸化物粉体を550℃で大

JP,2002-145623, A	● STANDARD ○ ZOOM-UP ROTATION No Rotation □ REVERSAL RELOAD
	PREVIOUS PAGE NEXT PAGE DETAIL

7 気中で焼成・紛砕し、ニッケルーマンガン共花酸化物粉 末を得た。このニッケル=マンガン共流酸化物紛末と水 酸化リチウム粉末とを複合し、窒素ガス雰囲気中830 ℃で鏡成・粉砕して平均粒径7μmのL・N・o、so $\mathbf{M}\mathbf{a}_0 = \mathbf{s}_0 \mathbf{O}_2$ を合成した。この紛末の $\mathbf{C}\mathbf{u} \mathbf{K} \alpha \mathbf{u} \mathbf{k}$ るX線回折分析の結果、R-3m菱面体層状岩塩型構造 であることが割った。リートベルト解析により、a軸の 格子定数は2.902A.c輪の格子定数は14.32 Aであった。また、この紛末について、FeSO。とK ッケルとマンガンの平均価数を求めたところ2.917 であった。この紛末の此表面請は $0...78 \, \mathrm{m}^2 \, / \, \mathrm{g}$ であ った。得られたし!N!O.50Mm。 s。O。粉末 を1t/cm゚の圧力で油圧プレスして体積と重量から 粉体プレス密度を求めたところ3.15g/cm゚であ った。このLiNe。 s。Mno.s。Oz 紛末と、 アセチレンブラックとポリフッ化ビニリデンとを83/ 10/7の重量比でNーメチルビロリドンを加えつつボ ールミル復合し、スラリーとした。このスラリーを厚さ 20μmのアルミニウム箔正極集電体上に塗布し、15 20 ○°Cにて乾燥してNーメチルピロリドンを除去した。し かる後に、ロールプレス圧延をして正極体を得た。セバ レータには厚さ25mmの多孔質ポリエチレンを用い、 厚さ300μmの金属リチウム箔を負極に用い負極集電 体にニッケル箔を使用し、電解液には LM LiPF。 /EC+DEC (1:1) を用いてコインセル2030 型をアルゴングローブボックス内で組立てた。そして、 60°Cの温度雰囲気下で、正極活物質1gにつき30m Aで4.3Vまで定電流充電し、正徳活物質1gにつき 30mAにて2.7Vまで定電流放電して充放電サイク。 ル試験を30回行ない、2回充放電後の放電容量と30 回究放電後の放電容置との比率から容量維持率を求め、 た。また、電池安全性評価のため、同じ正極とセバレー タと負極と電解液を用い、簡易型密閉セルをアルゴング ローブボックス内で組立てた。この簡易型セルを50℃ の温度雰囲気下で4.3Vまで充電した後セルを室温下 で解体し、正徳をエチレンカーボネートとともに密閉容 器に入れて試料となし、示差走査熱量測定装置を用い、 昇温せしめた時の発熱関始温度を求めた。初期容量は1 4.9 m A h / g 、容量維持率は9.2%、発熱関始温度は 40 283℃であった。

【0036】《実施例2》金属硫酸塩水溶液として、硫 酸ニッケル、礒酸マンガンおよび硫酸コバルトを含有す る金属硫酸塩水溶液を用いた他は、上記実施例1と同様 にして平均粒径8μmのニッケルーマンガン=コバルト **共流水酸化物粉体を得た。このニッケルーマンガンーコ** バルト共沈水酸化物粉体を550℃で大気中で纜成・粉 砕し、ニッケルーマンガンーコバルト共沈酸化物粉末を 得た。このニッケルーマンガンーコバルト共沈酸化物粉 末と水酸化リチウム粉末を混合し、窒素ガス雰囲気中8

30℃で焼成・紛砕して平均粒径6μmのL:Ni。 。s Minio、。s Cloo、。o O2 を合成した。この 粉末のCuK αによるX線回折分析の結果、R - 3 m菱 面体層状岩塩型構造であることが判った。リートベルト 解析により、a軸の格子定数は2.903A、c軸の格 子定數は14.34人であった。また、この粉末につい で、上記案施例1と同様にニッケルとマンガンとコバル トの平均価数を求めたところ2、873であった。この 粉末の此表面積は0. 79m~/gであった。紛体ブレ $\mathbf{M}_{\mathbf{B}}$ $\mathbf{O}_{\mathbf{a}}$ を用いた酸化還元滴定とキレート滴定によりニ $\mathbf{B}_{\mathbf{a}}$ $\mathbf{B}_{\mathbf{B}}$ $\mathbf{C}_{\mathbf{B}}$ $\mathbf{B}_{\mathbf{B}}$ $\mathbf{C}_{\mathbf{B}}$ $\mathbf{C}_{\mathbf{B}}$ $\mathbf{C}_{\mathbf{B}}$ $\mathbf{C}_{\mathbf{B}}$ $\mathbf{C}_{\mathbf{B}}$ $\mathbf{C}_{\mathbf{B}}$ $\mathbf{C}_{\mathbf{B}}$ LiNeo soMno.soOzの代わりにLiNe o、.s Mino、ょs Cloo lite O2 を使用した他 は、上記実施例1と同様にして正極体および電池を作製 し特性を評価した。初期容量は155mAh/g.容置 維持率は96%.発熱關始温度は275℃であった。 【0037】《実施例3》上記実施例2の金属蘿酸塩水 **密竅中の硫酸コバルトの代わりに硫酸アルミニウムを使** 用した他は、上記実施例2 と同様にニッケルーマンガン ーアルミニウム共沈酸化物を合成し、ついで上記実施例 - 1と同様に平均短径5μmのリチウム-ニッケル-マン ガン=アルミニウム複合酸化物粉末(LiNi。)ょs Meao asAl。 ioOz)を合成した。この粉末 のCuKaによるX線回新分析の結果、R-3m菱面体 層状岩塩型構造であることが判った。リートベルト解析 により、a輪の絡子定数は2.896A、c輪の絡子定 数は14.29Aであった。また、この粉末について、 上記実施例1と同様にニッケルとマンガンとコバルトの。 平均価数を求めたところ2.923であった。この粉末 の比表面績は()、85m~/ゖであった。粉体プレス密 30 度は3.07g/cm³であった。上記実施例1のL: Nio soMno soOzの代わりにL!Ni o、esMno、as Alo eoO2を使用した他 は、上記実施例)と同様にして正極体および電池を作製 し特性を評価した。初期容量は150mAh/g.容置 維持率は94%、発熱開始温度は286℃であった。 【0038】《実施例4》上記実施例2の金属議酸塩水 密液中の硫酸コバルトの代わりに硫酸鉄を使用した他 は、上記案施例2と同様にニッケルーマンガン=鉄共捷 酸化物を合成し、ついで上記実施例1と同様に平均粒径 - 5 μ mのリチウムーニッケルーマンガン=絵簿合酸化物 粉末(L!Nio as Mino as Fe , , , ○○2)を合成した。この粉末のC u K αによる X線回折分析の結果、R−3m菱面体層状岩塩型構造で あることが判った。リートベルト解析により、a軸の格 子定数は2.901A、c軸の格子定数は14.33A であった。また、この粉末について、上記実施例1と同 様にニッケルとマンガンとコバルトの平均価数を求めた ところ2、927であった。この粉末の比表面積は0. 83m~/gであった。紛俸プレス密度は3.05g/ - c m³ であった。上記実施例1のLiN to - s o M n

JP,2002-145623, A	● STANDARD ○ ZOOM-UP ROTATION No Rotation □ REVERSAL RELOAD
	PREVIOUS PAGE NEXT PAGE DETAIL

(6)

o. so Ozの代わりにLiN!o. .s Mno. as Fe。 🔒 🐧 🔾 を使用した他は、上記実施例 1 と同様 にして正極体および電池を作製し特性を評価した。初期 容量は151mAh/g.容量維持率は94%.発熱関 始温度は280°Cであった。

9

【0039】《実施例5》上記実施例2の金属議酸塩水 **密竅中の硫酸コバルトの代わりに硫酸チタンを使用した** 他は、上記実施例2と同様にニッケルーマンガンーチタ ン共沈水酸化物を合成し、ついで上記実施例1と同様に 平均結径 5μ mのリチウムーニッケルーマンガンーチター $10-g / e \, m^s$ であった。上記実施例1のし1 N_{10-s} $_{0}$ ン複合酸化物粉末(LiNio as Mno as Ti 。、 $_1$ 。 O_2)を合成した。この粉末の O_1 は X_1 なによる - X線回折分析の結果、R-3m菱面体層状岩塩型構造で あることが判った。リートベルト解析により、a軸の格 子定数は2.904A、c軸の格子定数は14.34A であった。また、この粉末について、上記実施例1と同 様にニッケルとマンガンとコバルトの平均価数を求めた ととろ2、918であった。この粉末の此表面積は0... **75m² /gであった。紛体プレス密度は3.11g/** cm³であった。上記実施例1のLiN₁。 s。Mn 20 o. s o Oz の代わりにLiN!o. .s Mno. . s Ti。 ・。○2を使用した他は、上記実施例1と同様 にして正極体および電池を作製し特性を評価した。初期 容量は151mAh/g、容量維縛率は94%、発熱開 始温度は285°Cであった。

【0040】《実施例6》上記実施例2の金属議酸塩水 **密竅中の硫酸コバルトの代わりに硫酸クロムを使用した** 他は、上記実施例2と同様にエッケルーマンガンークロ ム共沈水酸化物を合成し、ついで上記実施例 1 と同様に 平均短径5μmのリチウムーニッケルーマンガンークロ ム複合酸化物粉末(LiNio as Mno is Cr 。. r 。O2)を合成した。この粉末のC u K aによる X線回折分析の結果、R−3m菱面体層状岩塊型構造で あることが判った。リートベルト解析により、a軸の格 子定数は2.902A、e軸の格子定数は14.32A であった。また、この粉末について、上記実施例1と同 様にニッケルとマンガンとコバルトの平均価数を求めた ところ2、920であった。この粉末の此表面積は0... 79 m² / gであった。紛体プレス密度は3.14 g / cm^3 であった。上記実施例 $1のLiNe_{in}$ $_{in}$ Min o. s o Oz の代わりにLiN!o. :s Mino. a s Cェ。 」。○』を使用した他は、上記奚施例1と同様 にして正極体および電池を作製し特性を評価した。初期 容量は153mAh/g.容量維持率は94%.発熱開 始温度は288°Cであった。

【0041】《実施例?》上記実施例2の金属議酸塩水 **密竅中の硫酸コバルトの代わりに硫酸ガリウムを使用し** た他は、上記実施例2と同様にニッケルーマンガンーガ リウム共沈水酸化物を合成し、ついで上記実施例」と同 様に平均粒径5μmのリチウムーマンガンーガリウム彼 50 施例1のLiNi。 soMno soO2の代わりに

合酸化物粉末(L:N:o,ょ;Mno ょ;Ga , , , , O₂) を合成した。この粉末のCu K αによる X線回折分析の結果、R−3mの菱面体層状岩塩型構造 であることが判った。リートベルト解析により、a 軸の 格子定数は2.899人。c軸の格子定数は14.30 Aであった。また、この紛末について、上記実施例1と 同様にニッケルとマンガンとコバルトの平均価数を求め たところ2.923であった。この紛末の此表面積は、 75m²/gであった。粉体プレス密度は3.06 Mn。 s。O2の代わりにL!Ni。 ws Mn 。、。。Ga。、。。O2 を使用した他は、上記実施例 1と同様にして正極体および電池を作製し特性を評価し た。初期容置は150mAh/g、容量維持率は93 %.発熱開始温度は281°Cであった。

【0042】《実施例8》上記実施例2の金属蘿酸塩水 **密液中の硫酸コバルトの代わりに硫酸インジウムを使用** した他は、上記実施例2と同様にニッケルーマンガンー インジウム共沈酸化物を合成し、ついで上記実施例1と 同様に平均粒径5μmのリチウムーマンガンーインジウ ム複合酸化物粉末(L . N i 。 ょ 。 M n 。 。 。 ! n 。. r 。O₂)を合成した。この粉末のC u K αによる X線回折分析の結果、R−3mの菱面体層状岩塩型構造 であることが判った。リートベルト解析により、a 輔の 格子定数は2、922人。ciiの格子定数は14、36 Aであった。また、この紛末について、上記奚施例1と 同様にニッケルとマンガンとコバルトの平均価数を求め たところ2.932であった。この紛末の此表面積は、 71m²/gであった。粉体プレス密度は3.13 g/cm[®]であった。上記実施例1のL:N:o,s o Mno soO2の代わりにL!Nio 4sMn 。、。s !n。、。o O2 を使用した他は、上記実施例 1 と同様にして正極体および電池を作製し特性を評価し た。初期容置は155mAh/g、容量維持率は95 %、発熱開始温度は2-8-2°Cであった。

【0043】《実施例9》上記実施例2の金属藏酸塩水 **密波中の硫酸コバルトの代わりに硫酸錫を使用した他** は、上記案施例2と同様にニッケルーマンガン=錫共捷 酸化物を合成し、ついで上記実施例1と同様に平均粒径 - 40 - 5 g mのリチウムーマンガンー線複合酸化物粉末(j, r Nio as Mno as Sno 1002)を合成し た。この粉末のCuKaによるX線回新分析の結果、R -3mの菱面体層状岩塩型構造であることが判った。リ ートベルト解析により、a 軸の格子定數は2.910. A. c輔の格子定数は14.35Aであった。また、こ の紛末について、実施例1と同様にニッケルとマンガン とコバルトの平均価数を求めたところ2、900であっ た。この粉末の比表面績は $0.85 \,\mathrm{m}^2 \,/\mathrm{g}$ であった。 粉体プレス密度は3.10g/cm3であった。上記案

JP,2002-145623, A	● STANDARD ○ ZOOM-UP ROTATION No Rotation □ REVERSAL RELOAD
	PREVIOUS PAGE NEXT PAGE DETAIL

12

LiNeo es Mnoces Snoceo O2 を使用 した他は、上記実施例1と同様にして正極体および電池 を作製し特性を評価した。初期容置は152mAh/ g. 容置維縛率は9.4%、発熱開始温度は2.8.4°Cであ つた。

<u>11</u>

【①044】(比較例1)上記実施例1と同様にニッケ ルーマンガン共流酸化物を合成し、ついでこのエッケル ーマンガン共沈酸化物粉末と水酸化リチウム粉末を混合 し、大気中830℃で8時間焼成・粉砕して平均粒径7 μmのL:Ni。 soMno soO2を台成した。 10 この紛末のCu KaによるX線回折分析の結果、R-3 血菱面体層状岩塩型構造であることが判った。リートベ ルト解析により、a囏の絡子定数は2.888A.c囏 の格子定数は14.32Åであった。また、この紛末に ついて、上記実施例1と同様にしてニッケルとマンガン の平均価数を求めたところ2、997であった。この粉 末の比表面績は9.62m゜/gであった。粉体プレス 密度は2、 $42g/cm^9$ であった。上記実施例1のし !Ni。 s。Mn。 s。Ozの代わりに大気中焼成 により得られたこのL:Nio soMno soO2 使用した他は、上記案施例1と同様に正極体および電池 を作製し特性を評価した。初期容置は149mAh/ g. 容置維鋳率は92%. 発熱開始温度は238°Cであ った。

【①045】〈比較例2〉上記実施例2と同様にニッケ ルーマンガントコバルト共流酸化物を合成し、ついでご のニッケルーマンガン共流酸化物粉末と水酸化リチウム 粉末を複合し、大気車830℃で8時間焼成・粉砕して 平均粒径7μmのLiNi。 μs Mna μs Co $_{ ext{o},-1}$ 。 Θ_2 を合成した。この粉末の Θ_0 K lphaによる $ext{X}$ =30 = \sim 3 の結果を次表にまとめて示す。 線回新分析の結果、R-3m菱面体層状岩塩型構造であ ることが判った。リートベルト解析により、a軸の格子*

	1.2
*	定数は2.885A、c軸の格子定数は14.31Aで
	あった。また、この粉末について、上記実施例」と同様
	にしてニッケルとマンガンの平均価数を求めたところ
	2. 986であった。この粉末の比表面積は9. 89m
	² /gであった。粉体プレス密度は2.41g/cm ³
	であった。上記実施例1のL:N:。、 s 。 Min
	。、。。 O_2 の代わりに大気中焼成により得られたこの
	LiN:。 Mno Coo o O2 を使用
	した他は、上記実施例1と同様に正極体および電池を作
	製し特性を評価した。初期容置は153mAh/g、容
	置維持率は95%、発熱開始温度は229℃であった。
	【0046】〈比較例3〉上記実施例2の金属竊酸塩水
	溶液中の硫酸ニッケルと鞣酸マンガンの濃度を変えて、
	上記実施例2と同様にニッケルーマンガンーコバルト共
	沈酸化物を合成し、ついで上記比較例2と同様に大気中
	焼成により、平均粒径5μmのリチウムーニッケルーマ
	ンガンーコバルト複合酸化物粉末(LiNio、noM
	no.20Coo 10O2)を合成した。この紛末の
	CuKaによるX線回折分析の結果、R-3m菱面体層
	状岩塩型構造であることが割った。また、この粉末につ
	いて、上記実施例1と同様にしてニッケルとマンガンの
	平均価数を求めたところ3.002であった。この粉末
	の比表面績は1.26m²/gであった。上記実施例1
	のLiNio.soMno.soO2の代わりにLiN
	!o. 7 o Min o 2 o C o o 1 o O 2 使用した他
	は、上記実施例1と同様に正極体および電池を作製し特
	性を評価した。初期容量は180mAn/g、容量維持
	率は87%、発熱関始温度は181℃であった。
	【0047】参考までに、上記実施例1~9と比較例1

【表】】

	4職の性が記憶 (A)	□軸の格子定数 (み)	平地西敦	11.50.50 (M (m²/e)	がなプレス発展 (な/cm ²)	初度改革 (nsAb/g)	学者報告單 (92)	総務開始組織 (*25
実施例1	2,902	1432	2917	0.78	3.15	149	92	283
夹箍例2	2903	14.34	2573	0.79	3.08	165	96	275
実施例3	2.896	1429	2929	0.85	3.07	160	94	286
実施例4	2,901	14.38	2927	0.89	3.05	151	94	250
実施例5	2804	14.34	2918	0.75	3.11	161	94	285
李梅爾6	2,902	14.32	2920	0,79	8,14	153	94	258
供護例了	2.899	14.30	2920	0,75	3,06	150	98	281
実施例8	2.922	14.36	2982	0.71	8.13	155	95	282
実施例9	2.910	1435	2900	0.85	3.10	152	84	254
医股阴 1	2,866	1432	2997	9.62	2.42	149	62	238
作験例2	2.885	1431	2998	9,89	2,41	153	95	229
完整例3	_	_	8.002	1.26	_	180	e 7	181

[0048]

【発明の効果】本発明のリチウム含有ニッケル-マンガ ント金属元素M複合酸化物を、リチウム二次電池の正極 活物質として用いることにより、使用可能な管圧範囲が 広く、充放電サイクル耐久性が良好であるとともに、容 置が高くかつ安全性の高い電池が得られる。

JP,2002-145623, A	● STANDARD ○ ZOOM-UP ROTATION No Rotation □ REVERSAL RELOAD	
	PREVIOUS PAGE NEXT PAGE DETAIL	

特關2002-145623

(8)

フロントベージの続き

(72)発明者 木村 貴志 神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎三丁国2番10号 セイミケミカル株式会社内

(72)発明者 三原 阜也神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎三丁目2番10号セイミケミカル株式会社内(72)発明者 湯川 めぐみ

神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎三丁目2番10号 セイミケミカル株式会社内 F ターム(参考) 4G948 AA04 AB01 AB05 AC06 AD06 AE05 5H029 AK03 AL01 AL02 AL04 AL06 AL07 AL12 AM03 AM05 AM07 C302 C303 C308 C311 C328 D316 D317 H302 H307 H308 H313 H314 5H050 AA07 AA08 AA15 BA17 CA08 FA19 GA02 GA03 GA10 GA11

HA1.4

GA27 HA02 HA07 HA08 HA13

JP,2002-145623, A	● STANDARD ○ ZOOM-UP ROTATION No Rotation □ REVERSAL	
	PREVIOUS PAGE NEXT PAGE DETAIL	